Best Available Copy

1/5/1 DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2004 Thomson Derwent. All rts. reserv. WPI Acc No: 1991-132859/*199118* XRAM Acc No: C91-057335 Human interleukin-2 prodn. in yeast cells - as fusion protein with alpha-factor prepropeptide Patent, Assignee: LENINGRAD ZHDANOV UNIV (LEZH) Inventor: AVOT A Y; GREN E Y; MYASNIKOV A N; OSTANIN K V; ROMANCHIKO N V; ŚMIRNOV M N; TSIMANIS A J Number of Countries: 016 Number of Patents: 002 Patent Family: Applicat No Kind Date Week Date Patent No Kind 199118 B A 19910418 WO 9105052 A 19910428 199131 AU 9053522 Priority Applications (No Type Date): WO 89SU257 A 19890928 Cited Patents: EP 142268; EP 194818; US 4738927 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes WO 9105052 Designated States (National): AU DK FI JP NO US Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LU NL SE Abstract (Basic): WO 9105052 A Prodn. of a polypeptide (I) with human interleukin-2 (IL-2) activity is effected by (a) constructing a recombinant DNA mol. in which a DNA sequence coding for a fusion protein comprising a substance described as alpha-factor prepropeptide and human IL-2 is under the control of a hybrid promoter, and (6) expressing the DNA mol. in Saccharomyces cerevisiae cells. Also claimed is the recombinant plasmid pJDB(ALPHOIL) and the S.cerevisiae strain GRF18-pJDB(ALPHOIL) (USSR Accession no. VKPM-Y1038). ADVANTAGES - The new strain is highly stable and gives high yields of (I) having almost the same specific activity as native IL-2. (24pp Dwg.No.1/3)Title Terms: HUMAN; INTERLEUKIN; PRODUCE; YEAST; CELL; FUSE; PROTEIN; ALPHA Derwent Class: B04; D16 International Patent Class (Additional): C12N-001/19; C12N-015/26 File Segment: CPI

PCT

ВСЕМИРНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ интејілектуальной собственности Международное бюро

МЕЖДУНАРОДНАЯ ЗАЯВКА, ОПУБЛИКОВАННАЯ В СООТВЕТСТВИИ С ДОГОВОРОМ О ПАТЕНТНОЙ КООПЕРАЦИИ (РСТ)

(51) Международная	классификация
жзобретения ⁵ :	
C12N 15/26, 1/19,	15/81

A1

(11) Номер международной публикацки:

WO 91/05052

(43) Дата международной публикацин:

18 апреля 1991 (18.04.91)

(21) Номер международной заявки:

PCT/SU89/00257

(22) Дата международной подачи:

28 сентября 1989 (28.09.89)

(71) Заявитель (для всех указанных государств, кроме US): ЛЕНИНГРАДСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ [SU/SU]; Ленинград 199034, Университетская набережная, д. 7/9 (SU) [LENIN-GRADSKY GOSUDARSTVENNY UNIVERSITET, Leningrad (SU)].

(72) Изобретатели; и (75) Изобретатели / Заявители (только для US): МЯС-НИКОВ Андрей Новомирович [SU/SU]; Ленинград 199022, ул. Кораблестроителей, д. 16, кв. 61 (SU) [MYASNIKOV, Andrei Novomirovich, Leningrad (SU)]. СМИРНОВ Михаил Николаевич [SU/SU]; Ленинград 198035, ул. Маяковского, д. 3, кв. 38 (SU) [SMIRNOV, Mikhail Nikolaevich, Leningrad (SU)]. OCTAHUH Кирилл Вениаминович [SŪ/SU]; Ленинград 194350, пр. Художников, д. 7, корп. 2, кв. 24 (SU) [OSTANIN, Kirill Veniaminovich, Leningrad (SU)]. ABOT Андрис Янович [SU/SU]; Pura 226067, ул. Маза Буллю, д. 9, кв. 1 (SU) [AVOT, Andris YaYanovich, Riga (SU)]. ГРЕН Элмар Янович [SU/SU]; Рига 226059, ул. Лаймдотес, д. 61, кв. 28 (SU) [GREN, Elmar Yanovich, Riga (SU)]. POMAH-ЧИКОВА Надежда Викторовна [SU/SU]; Рига 226005, ул. Патвертнес, д. 7, кв. 15 (SU) [ROMAN-CHIKOVA, Nadezhda Viktorovna, Riga (SU)]. ЦИ-МАНИС Александр Юрьевич [SU/SU]; Рига 226069, ул. Рудзутака, д. 54, кв. 87 (SU) [TSIMANIS, Alexandr Jurievich, Riga (SU)].

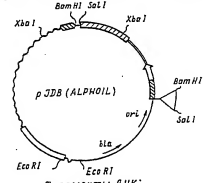
- (74) Агент: ТОРГОВО-ПРОМЫШЛЕННАЯ ПАЛАТА CCCP; Москва 103735, ул. Куйбышева, д. 5/2 (SU) [THE USSR CHAMBER OF COMMERCE AND INDUSTRY, Moscow (SU)].
- (81) Указанные государства: АТ (европейский патент), AU, ВЕ (европейский патент), СН (европейский патент), DE (европейский патент)*, DK, FI, FR (европейский патент), GB (европейский патент), IT (европейский патент), JP, LU (европейский патент), NL (европейский патент), NO, SE (европейский патент), ÚS.

Опубликована

С отчетом о международном поиске.

(54) Title: METHOD FOR OBTAINING A POLYPEPTIDE WITH HUMAN-INTERLEUKIN-2 ACTIVITY, SECRETED BY YEAST CELLS, SACCHAROMYCES CEREVISIAE

(54) Название изобретения: СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ ПОЛИПЕПТИДА С АКТИВНОСТЬЮ ИНТЕРЛЕЙКИНА-2 ЧЕЛОВЕКА, СЕКРЕТИРУЕМОГО КЛЕТКАМИ ДРОЖЖЕЙ SACCHAROMYCES CEREVISIAE

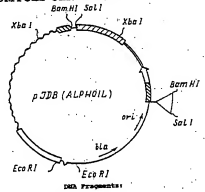


Фрагменты ДНК:

бантериальная плозмидноя ДНК фрогмент. 2мкм дрожжей ген LEИ 2 дрожжей надирующий участок гена IL-2 человека.

(57) Abstract

препрообласть гена MF et ! терминатор транскррпции гена РНО5 дрожжёй гибридный РНО5-МР∝I промотор



bacterial plasmid DKA coding sits of he

preprolocus of gene Mrd I transcription terminator of ye hybrid PBOS - MT4I promotor

____ 1000-

The invention relates to biotechnology and, in particular, to genetic engineering methods for obtaining recombinant proteins in yeast cells. The aim of the invention is to create a yeast strain, Saccharomyces cerevisiae, capable of effective synthesis and secretion of a polypeptide with human-interleukin-2 activity, as well as to provide for the possibility of effectively controlling such a synthesis by varying the conditions for the strain cultivation, which is necessary for the stable maintenance of the strain and for the possibility of its industrial cultivation. A method is described for obtaining yeast strain producers secreting a polypeptide with human-interleukin-2 activity, a construction and a method of construction of a recombinant plasmid providing for the synthesis and secretion of interleukin-2. The increased stability and productivity of these strains as compared with those known up to now is achieved by the use, in the plasmid construction, of a hybrid yeast promoter. The yeast strain cells carrying such plasmids secrete into a cultural medium a protein having the humaninterleukin-2 activity in a quantity of about several milligrams per litre of yeast culture. The specific biological activity of said protein practically equals that of natural interleukin-2.

Изобретение относится к биотехнологии и, в частности, к генноинженерным способам получения рекомбинантных белков в клетках дрожжей.

Целью изобретения является создание штамма дрожжей Saccharomyces cerevisiae, способного к эффективному синтезу и секреции полипептида с активностью интерлейкина-2 человека, а также обеспечение возможности эффективно регулировать такой синтез за счет изменения условий культивирования штамма, что необходимо для стабильного поддержания штамма и возможности его крупномасштабного выращивания.

Описан способ получения дрожжевых штаммов-продуцентов, секретирующих полипентид с активностью интерлейкина-2 человека, конструкция и способ конструирования рекомбинантной плазмиды, обеспечивающей синтез и секрещию интерлейкина-2. Повышение стабильности и продуктивности этих штаммов по сравнению с известными ранее достигается использованием в конструкции плазмиды гибридного дрожжевого промотора. Клетки штаммов дрожжей, несущих такие плазмиды, секретируют в культуральную среду белок с активностью интерлейкина-2 человека в количестве порядка нескольких миллиграммов на литр дрожжевой культуры. Удельная биологическая активность этого белка практически равна удельной активности природного интерлейкина-2.

исключительно для целей информации

Коды, используемые для обозначения стран-членов РСТ на титульных листах брошюр, в которых публикуются международные заявки в соответствии с РСТ.

AT Австрия ES Испания MG Мадагаскар AU Австралия FI Финляндия ML Мали BB Барбадос FR Франция MR Мавритания BE Бельтия GA Габон MW Малави BF Буркина Фасо GB Великобритания NL Нидерланды BG Болгария GR Грещия NO Норвегия BJ Венин HU Вентрия PL Польша BR Бразилия IT Италия RO Румыния CA Кавада JP Япония SD Судан CF Центральноафриканская КР Корейская Республика SN Сенегал CG Конго КR Корейская Республика SU Советский Союз CH Швейцария LI Лихтенштейн TD Чад CM Камерун LK Шри Ланка TG Т	
AU Австралия FI Финляндия ML Мали BB Барбадос FR Франция MR Мавритания BE Бельтия GA Габон MW Малави BF Буркина Фасо GB Великобритания NL Нидерланды BG Болгария GR Греция NO Норвегия BJ Венин HU Вентрия PL Польша BR Бразилия IT Италия RO Румыния CA Канада JP Япония SD Судан CF Центральноафриканская КР Корейская Республика SN Сенегал CG Конго КR Корейская Республика SV Советский Союз CH Швейцария LI Лихтенштейн TD Чад CM Камерун LK Шри Ланка TG Того	
ВВ Барбадос FR Франция MR Мавритания ВЕ Бельгия GA Габон MW Малави ВБ Буркина Фасо GB Великобритания NL Нидерланды ВБ Болгария GR Греция NO Норвегия ВЈ Бенин HU Венгрия PL Польша ВР Бразилия IT Италия RO Румыния СА Канада JP Япония SD Судан СР Центральноафриканская КР Корейская Народно-Демория SE Швещия Республика КР Корейская Республика SN Сенегал СН Пвейцария LI Лихтенштейн TD Чад СМ Камерун LK Шри Ланка TG Того	
ВЕ Бельгия GA Габон MW Малави ВГ Буркина Фасо GB Великобритания NL Нидерланды ВС Болгария GR Греция NO Норвегия ВЈ Бенин HU Венгрия PL Польша ВР Бразилия IT Италия RO Румыния СА Канада JР Япония SD Судан СР Центральноафриканская КР Корейская Народно-Демо- SE Швеция Республика SN Сенегал СС Конто KR Корейская Республика SU Советский Союз СН Швейцария LI Лихтенштейн TD Чад СМ Камерун LK Шри Ланка TG Того	
ВГ Буркина Фасо GB Великобритания NL Нидерланды ВС Болгария GR Греция NO Норвегия ВЈ Бенин HU Вентрия PL Польша ВР Бразилия П Италия RO Румыния СА Канада ЈР Япония SD Судан СР Центральноафриканская КР Корейская Народно-Демо- кратическая Республика SN Сенегал СС Конто КК Корейская Республика SU Советский Союз СН Швейцария LI Лихтенштейн TD Чад СМ Камерун LK Шри Ланка TG Того	
ВС Волгария СВ Греция NO Норвегия ВЈ Бенин НU Венгрия РL Польша ВВ Бразилия ГТ Италия RO Румыния СА Канада ЈР Япония SD Судан СР Центральноафриканская Республика SV Сенегал Республика КВ Корейская Республика SV Сенегал СС Конго КВ Корейская Республика SV Советский Союз СН Швейцария LI Лихтенштейн ТО Чад СМ Камерун LK Шри Ланка ТС Того	
ВЈ Венин НИ Венгрия РL Польша ВВ Бразилия ГТ Италия RO Румыния СА Канада ЈР Япония SD Судан СГ Центральноафриканская КР Корейскае Народно-Деморества SE Швеция Республика КР Корейскае Республика SN Сенегал СС Конго КР Корейскае Республика SN Сенегал СН Швейцария LI Лихтенштейн TD Чад СМ Камерун LK Шри Ланка TG Того	
ВК Бразилия ГТ Италия КО Румыния СА Канада СF Центральноафриканская КР Корейская Народно-Демо- Республика СG Конго КК Корейская Республика СН Швейцария СН Пвейцария СН Камерун СМ Камерун СМ Камерун СМ Камерун СМ Камерун СА КТАТИВЕ КО Румыния СУДан СОСУДан СОСУДа	
СА Канада ЈР Япония SD Судан СГ Центральноафриканская КР Корейскае Народно-Демо- Республика КР Корейскае Республика SN Сенегал СС Конго КР Корейскае Республика SU Советский Союз СН Швейцария LI Лихтенштейн TD Чад СМ Камерун LK Шри Ланка TG Того	
СГ Центральноафриканская КР Корейскае Народно-Демо- Республика кратическая Республика SN Сенегал СС Конто КR Корейскае Республика SU Советский Союз СН Швейцария LI Лихтенштейн TD Чад СМ Камерун LK Шри Ланка TG Того	
Республика кратическая Республика SN Сенегал СG Конго KR Корейская Республика SU Советский Союз СН Швейцария LI Лихтенштейн TD Чад СМ Камерун LK Шри Ланка TG Toro	
ССБ Конго К. К. Корейская Республика SU Советский Союз СН Швейцария L.I. Лихтенштейн TD Чад СМ Камерун . L.K. Шри Ланка TG Toro	
СН Швенцария I.I Лихтенштейн ТD Чад СМ Камерун . LK Шри Ланка ТG Того	
СМ Камерун . LK Шри Ланка ТС Того	
TI	
DE Германия LU Люксембург US Соединённые Штаты	Америки
рк Лания МС Монако	
NA Marine	

20

25

30

СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ ПОЛИПЕПТИДА С АКТИВНОСТЬЮ ИНТЕРЛЕЙКИНА-2 ЧЕЛОВЕКА, СЕКРЕТИРУЕМОГО КЛЕТКАМИ ДРОЖЖЕЙ Saccharomyces cerevisiae.

5 Область технологии

Изобретение относится к биотехнологии и, в частности, к генной инженерии и представляет собой способ получения полипептида с активностью интерлейкина-2 человека, секретируемого клетками дрожжей, способ конструирования рекомбинантной плазмиды, обеспечивающей синтез и секрещию интерлейкина-2, и штамм дрожжей Saccharomyces cerevisiae - секреторный продуцент человеческого интерлейкина-2.

15 Предшествующий уровень технологии

Интерлейкин-2 относится к группе белков, называемых лимфокинами. Эти белки играют ключевую роль в регуляции иммунной системы организма и рассматриваются в качестве чрезвычайно перспективных лекарственных средств для лечения некоторых форм иммунодефицита, а также в онкологии.

Наиболее перспективным путем получения препаратов очищенного интерлейкина-2 для его использования в качестве терапевтического средства в настоящее время является создание генно-инженерным путем штаммов микроорганизмов - продуцентов интерлейкина-2 человека.

Известен ряд созданных генно-инженерным путем штаммов бактерий и дрожжей - продуцентов интерлейкина-2 человека (табл. 1). Однако, все штаммы-продуценты, перечисленные в табл.1, обладают рядом существенных недостатков. Во-первых, при продукции интерлейкина-2 в клетках бактерий Е.coli возникает проблема его последующей очистки от следовых количеств примесей бактериальных эндотоксинов. Во-вторых, внутриклеточный синтез интерлейкина-2 как в клетках Е.coli, так и в клетках дрожжей, приводит к образованию нерастворимого агрегированного белка, у которого восстановлены дисульфидные связи,

присутствующие в нативном интерлейкине-2.

Таблица 1.

ИЗВЕСТНЫЕ ШТАММЫ-МИКРООРГАНИЗМОВ, ПРОДУЦИРУЮЩИЕ ИНТЕРЛЕЙКИН-2 ЧЕЛОВЕКА

(приведены уровни биосинтеза в единицах, использованных авторами, в скобках - приблизительный пересчет в мг/л культуры)

10		Организм-хозяин и тип промотора	Уровень синтеза Источник интер∧ейкина-2, данных	
	C-4/pTF4	E. coli	0,4-1 MF/F KAETOK [1] (10 MF/A)	
15	MM294/pLW21	E.coli промотор trp	0,1 млн ед/мл клеточн. [2] экстракта (1-10 мг/л)	İ
	TGY1sp1/pTG853	S.cerevisiae промотор PGK	7 ед/мл клеточн. [3] экстракта (< 1 мкг/л)	Ì
20	AH22/pYIL2-27	S.cerevisiae промотор PHO5	1-10 тыс.ед/мл клеточн. [4] экстракта (0,01-0,1 мг/л)	}
	GRF18-pJDB(MSIL) S.cerevisiae промотор PHO5	30 MF/A [5]]

[1] Kitano K., Fujimoto S., Европейсский патент A2 0 194 818 (1986).

- 25 [2] Mark D.F. ea, Патент США US 4,518,584 (1985).
 - [3] Lemoine Y. ea, Международный патент WO 85/03723 (1985).
 - [4] Taniguchi T. ea, Европейский патент EP A1 0 091 539 (1984).
 - [5] Мясников А.Н. и др. положит.решение по авт. заявке N 4392922/13 (1988).

30

Биосинтез интерлейкина-2 в денатурированной форме, обуславливает то, что для его солюбилизации необходимо применение сильных денатурантов типа додецилсульфата натрия или гуанидин гидрохлорида, а это, в свою очередь, затрудняет последующую очистку интерлейкина-2.

биологическая активность восстановленого Кроме TOFO, интерлейкина-2 значительно ниже, чем у того же белка, имеющего правильно замкнутые дисульфидные связи. Перспективным способом устранения перечисленных недостатков является создание штаммовпродуцентов интерлейкина-2, у которых биосинтез этого белка сопряжен 5 с его секрецией в культуральную среду. При этом белки, содержащие дисульфидные связи, образуются, как правило, в нативной форме и, следовательно, в растворимом и биологически активном состоянии. Кроме того, при очистке белка отпадает необходимость в разрушении клеток, а сама очистка существенно упрощается, поскольку количество 10 примесных белков в культуральной среде значительно меньше, чем внутри клеток. Известны штаммы дрожжей Saccharomyces cerevisiae секреторные продуценты интерлейкина-2 человека [Oshima T. ea, Европейский патент EP 0 171 000 A2 (1986); Barr P., ea, WO 85/02200]. Однако, плазмиды рУПС241 и р∝ПС-2, описанные в этих 15 патентах, имеют существенный недостаток, а именно, экспрессия гена интерлейкина-2 под контролем этих плазмид не регулируется в зависимости от условий культивирования. Следствием этого, а также токсичности для дрожжей интерлейкина-2, экспрессируемого в подобных системах, является нестабильность штамма-продуцента. Кроме того, для 20 селекции трансформированных клеток и репликации плазмилы pYIL241 используется ген TRP1, содержащий собственный ARS (участок ДНК, обеспечивающий репликацию плазмиды в клетках дрожжей). Известно, что дрожжевые плазмиды данного типа имеют сравнительно низкую стабильность и поддерживаются в клетках дрожжей в невысоком числе 25 копий. Авторами цитированных заявок не приводятся количественные данные относительно уровня продукции интерлейкина-2 и стабильности Однако, из данных электрофоретического анализа штаммов. культуральной среды штамма JA221/pYIL241, имеющихся в работе [Oshima T. ea, Европейский патент EP 0 171 000 A2 (1986)], видно, что 30 содержание интерлейкина-2 невелико и составляет величину порядка нескольких процентов от всех секреторных белков данного штамма.

Раскрытие изобретения

В основу настоящего изобретения положена задача создания штамма дрожжей Saccharomyces cerevisiae, способного к эффективному синтезу и секрещии полипептида с активностью интерлейкина-2 человека, а также обеспечения возможности эффективно регулировать такой синтез за счет изменения условий культивирования штамма, что необходимо для стабильного поддержания штамма и возможности его крупномасштабного выращивания.

10

5

Решение технологической задачи.

Поставленная задача решается за счет усовершенствования конструкции рекомбинантной плазмиды, обеспечивающей биосинтез полипентида и секрецию полипентида с активностью интерлейкина-2 15 клетками дрожжей, а именно, использованием гибридной конструкции дрожжевого промотора. В этой конструкции используются регуляторный участок дрожжевого промотора, активность которого значительно варьирует в зависимости от условий культивирования (например 20 промотора РНО5), и участки промотора, определяющие точку старта а также часть кодирующей области (области препропептида) гена МГ∝1. Дополнительным существенным условием поставленной задачи является включение в состав рекомбинантной плазмиды элемментов, обеспечивающих ее накопление в клетках дрожжей в высоком числе копий и повышающих стабильность поддержания при культивировании, - репликатора двумикронной ДНК и дефектного гена LEU2 из известной плазмиды pJDB207 [Beggs J.D.: Gene cloning in yeast. In "Genetic engineering", Williamson R. ed, vol. 2, Academic press, London (1981)]. Подходящими для трансформации 30 подобными плаэмидами штаммами дрожжей являются штаммы Saccharomyces cerevisiae, несущие неревертирующую мутацию в гене LEU2.

Краткое описание рисунков.

В дальнейшем изобретение поясняется подробным описанием примеров его осуществления со ссылками на прилагаемые рисунки:

5

- Фиг. 1. Иллюстрирует строение рекомбинантной плазмиды pIDB(ALPHOIL), обеспечивающей биосинтез и секрецию интерлейкина-2 клетками дрожжей.
- Фиг. 2. Иллюстрирует способ конструирования плазмиды рАС137, несущей гибридный РНО5-МF∝1 промотор.
 - Фиг. 3. Иллюстрирует способ конструирования плазмиды pJDB(ALPHOIL).

15

20

25

30

10

Предпочтительный вариант осуществления изобретения

Плазмида pJDB(ALPHOIL), трансформация которой позволяет получить дрожжевой штамм с перечисленными свойствами, состоит из следующих элементов:

- фрагмент плазмидной ДНК бифункционального бактериальнодрожжевого вектора pJDB207, ограниченный рестрикционными сайтами HindIII и Sall, размером 6,3 т.п.о., включающий бактериальный ген устойчивости к ампициллину, бактериальную область инициации репликации, дрожжевой ген LEU2, а также фрагмент дрожжевой двумикронной плазмиды, обеспечивающий репликацию плазмиды в клетках дрожжей;
- фрагмент полилинкера плазмиды pUC19, ограниченный рестрикционными сайтами Sall и BamHI, размером 20 п.о.;
- BamHI-Sau3A фрагмент промотора гена PHO5 дрожжей, размером 0,35 т.п.о., содержащий участок, ответственный за регуляцию активности промотора неорганическим фосфатом;
- Eco47I-HindIII фрагмент гена MF«1 дрожжей, содержащий часть промотора и препрообласть кодирующего участка этого гена,

10

15

20

25

размером 0,45 тл.о.;

- Cfr13I-Sall фрагмент плазмиды pAA12.13-23 [Авот А.Я. и др. Авторское свидетельство СССР по заявке N 4140988/3113, (1987)], содержащий кодирующую часть гена интерлейкина-2 человека, размером 0,56 т.п.о.;
- SmaI-HindIII фрагмент плазмиды pMS46 [Останин К.В. и др., Биополимеры и клетка т.4, N 4, стр. 224-231 (1988)], содержащий терминатор транскрипции гена PHO5 дрожжей размером 0,4 т.п.о.

Общий размер плазмиды 8,1 т.п.о. (молекулярная масса 5,3 Мд), строение плазмиды проиллюстрировано на фиг. 1.

Для достижения цели используют способ конструирования плазмиды pJDB(ALPHOIL), заключающийся в том, что EcoRI-EcoRI фрагмент ДНК плазмиды р69А [Kurjan J., Herskowitz I., Cell 30, pp. 933-943 (1983)], содержащий ген МГ«1, (размер фрагмента 1,6 т.п.о.) клонируют в EcoRI сайте плазмиды pUC19. Из полученной таким образом плазмиды pUC(MF)-2 выделяют 1,1 т.п.о. фрагмент ДНК, ограниченный рестрикционными сайтами Sall и HindIII и содержащий промотор и начало кодирующей области гена МГ«1, и лигируют его с гидролизованным Sall и HindIII челночным бактериально-дрожжевым вектором pJDB207 [Beggs J.D.: Gene cloning in yeast. In "Genetic engineering", Williamson R. ed, vol. 2, Academic press, Londdon (1981)], получая в результате плазмиду рАСЗ13. Далее плазмиду pUC(MF)-2 гидролизуют рестриктазой Есо47I, обрабатывают "кленовским" фрагментом ДНК-полимеразы I, гидролизуют HindIII, и очищают фрагмент ДНК размером 0,51 т.п.о. Этот фрагмент лигируют с векторной частью плазмиды pAC313, гидролизованной рестриктазами SmaI и HindIII, получаяя плазмиду рАС313-1. Затем плазмиду рАС313-1 гидролизуют рестриктазой BamHI и лигируют с 0,35 т.п.о. BamHI-Sau3A фрагментом ДНК плазмиды pVY18 [Останин К.В. и др., Биополимеры и клетка т.4, N 4, стр. 224-231 (1988)], несущим регуляторный участок промотора дрожжевого гена РНО5. Таким образом конструируется плазмида рАС137, в которой содержится начало кодирующей области гена МГ«1 (соответвующее препро-области белкового продукта этого гена) под

контролем "гибридного" промотора, активность которого регулируется в

зависимости от содержания неорганического фосфата в культуральной среде.

среде. Ген интерлейкина-2 выделяют в составе Cfr13I-Cfr13I фрагмента ДНК плазмиды рАА12.13-23. Этот фрагмент обрабатывают "кленовским" фрагментом ДНК-полимеразы I и лигируют с гидролизованной 5 рестриктазой HindIII и обработанной "кленовским" фрагментом ДНКполимеразы I плазмидой рАС137 (получая плазмиду рАСП). Далее, с целью слияния полученной конструкции с дрожжевым терминатором транскрипции из плазмиды pACIL выделяют 1 т.п.о. Sall-XbaI фрагмент ДНК. Этот фрагмент одновременно лигируют с 0,9 т.п.о. XbaI-HindIII 10 фрагментом ДНК плазмиды pMSIL [Мясников А.Н. и др. положит решение по авт. заявке N4392922/13 (1988)] и векторной частью плазмиды рЈДВ207. Полученная вышеописанным образом окончательная генноинженерная конструкция (плазмида pJDB(ALPHOIL)), несет слитые в одной рамке считывания кодирующие участки генов МF∝1 (часть 15 гена, соответствующая препрообласти белка предшественника альфафактора) и гена интерлейкина-2 (часть гена, соответствующая зрелому полипентиду интерлейкина-2). Экспрессия слитого белка находится под конгролем "гибридного" РНО5-МГ«1 промотора, в котором регуляторный участок гена РНО5 обеспечивает возможность его 20 репрессии неорганическим фосфатом, а 3'-концевой участок промотора гена МF∝1 определяет точку инициации транскрипции и кодирует природную структуру лидерной области мРНК. Эффективная терминация транскрипции обеспечивается за счет присутствия в плазмиде транскрипционного терминатора гена РНО5. Основные 25 конструирования плазмиды pJDB(ALPHOIL) проиллюстрированы на фиг. 2 и 3. Существенной особенностью строения плазмиды рJDB(ALPHOIL) является то, что слияние кодирующих областей генов МГа1 и гена интерлейкина-2 проведено в точке протеолитического процессинга белка-предшественника альфа фактора. Поскольку процессинг слитых 30 таким образом белков обычно проходит аналогично процессингу природного белка-предшественника альфа фактора, секретируемый в культуральную среду полипептид имеет структуру природного белка. Для достижения цели используют штамм дрожжей Saccharomyces

15

20

25

30

сегеvisiae GRF18-pJDB(ALPHOIL), полученный трансформацией штамма GRF18 плазмидой pJDB(ALPHOIL). Выбор штамма GRF18 в качестве штамма-реципиента обусловлен тем, что этот штамм несет неревертирующую мутацию в гене LEU2, что позволяет отбирать трансформированные плазмидой клетки и стабильно поддерживать штамм GRF18-pJDB(ALPHOIL) на селективных средах, не содержащих лейцина.

Содержание интерлейкина-2 в культуральной среде штамма GRF18pJDB(ALPHOIL) составляет примерно 1 мг/л.

10 Описание эксперимента.Пример 1.

Клетки бактерий E.coli, содержащие плазмиду р69А, выращивают в течение ночи в 500 мл питательной среды LB (1 проц. пептона, 0,5 проц. дрожжевого экстракта, 1 проц. хлористого натрия), в которую добавлен ампициллин в концентрации 50 мг/л. Клетки собирают центрифугированием (5000 об/мин, 10 мин, 4 град.), ресуспендируют в 10 мл буфера для лизиса (25 мМ трис-гидрохлоридный буфер рН 8,0, содержащий 10мМ ЭДТА и 50мМ глюкозу), добавлят 20 мг лизоцима и инкубируют 10 мин при 4 град. Далее добавляют 10 мл 0,2М гидроокиси натрия, содержащей 1 проц. додецилсульфата натрия. После осторожного перемешивания в течение примерно 1 мин, раствор нейтрализуют 10 мл 3М ацетата натрия, ррН 5,3. Далее препарат выдерживают при 4 град. в течение 1 часа и центрифугируют при 20000 об/мин (центрифуга J2-21, "Beckmann", 4 град.). К супернатанту добавляют 0,6 объема изопропилового спирта и отделяют осадок низкоскоростным центрифугированием (5000 об/мин) при 4 град. Осадок высущивают в вакууме, растворяют в 3,5 мл воды, прибавляют 3,5 г хлористого цезия и 100 мкл раствора бромистого этидия (10мг/мл) и центрифугируют при 50000 об/мин в течение 12-16 час на центрифуге L5-50 ("Beckmann") в роторе VTi80. После центрифугирования отбирают полосу плазмидной ДНК (нижнюю из двух флюоресцирующих полос в центре пробирки), дважды экстрагируют бромистый этидий равным объемом изоамилового спирта, разбавляют раствор хлористого цезия

водой в 2 раза и осаждают ДНК двумя объемами этилового спирта. Осадок, отделенный центрифугированием (10000 об/мин, 5 мин) промывают 70 процентным этанолом, высушивают в вакууме и растворяют в воде (500 мкл). Концентрацию плазмидной ДНК определяют по оптической плотности раствора при 260 нм (оптическая плотность 1 соответствует концентрации 50 мкг/мл), чистоту препарата контролируют электрофорезом в агарозном геле (0,7 проц. агарозы в буфере ТВЕ - 0,1М трис-борат, содержащий 1мМ ЭДТА и 1 мг/л бромистого этилия).

Гидролиз плазмиды р69А рестриктазой EcoRI проводят в 10мМ трис-10 гидрохлоридном буфере, содержащем 10 мМ хлористый магний, 100 мМ хлористый натрий, 1 мМ дигиотрентол и 100 мкг/мл бычьего сывороточного альбумина (буфер ВС). К 50 мкг ДНК в объеме 200 мкл прибавляют 100 ед. рестриктазы и проводят реакцию при 30 град. в течение 2 часов. Контроль за полнотой гидролиза ведут с помощью электрофореза в агарозном геле. Реакционную смесь вносят в лунку (2х50 мм) агарозного геля, рядом с лункой для очищаемого препарата ДНК вырезают лунку (5х3 мм) для нанесения стандартов молекулярного веса (ДНК фага лямбда, гидролизованная PstI) и проводят электрофорез при напряжении 5 в/см в течение 2-3 часов. Нужнуюю 20 полосу перед элющией идентифицируют, сравнивая ее подвижность с подвижность фрагментов ДНК стандартного гидролизата, приготовленного как описано выше. Непосредственно перед полосой фрагмента ДНК размером 1,6 т.п.о. вырезают лунку (3х60 мм) и помещают в эту лунку диализную мембрану соответствующего размера и заполняют ее буфером 25 ТВЕ. Электрофорез продолжают в течение еще 10-15 мин, после чего буфер из лунки отбирают, экстрагируют один раз фенолом и один-два раза бутанолом, добавляют 1/10 часть 3М натрий-ацетатного буфера, рН 5,3 и три объема этанола. ДНК отделяют центрифугированием при 10000 об/мин в течение 10 мин, осадок промывают этанолом, высушивают в 30

вакууме и растворяют в 100 мкл воды. Гидролиз 10 мкг плазмиды рUC19, выделение которой аналогично выделению плазмиды р69А, проводят с помощью 30 ед. рестриктазы EcoRI в 50 мкл буфера ВС в течение 2 часов при 37 град.

Очистку линейной формы плазмиды проводят, как описано выше для фрагмента ДНК плазмиды р69А.

Для получения плазмиды, обозначенной pUC(MF)-2, линейную форму плазмиды pUC19 лигируют с фрагментом ДНК плазмиды p69A, несущим ген МГ∝1. Для этого оба фрагмента ДНК, очистка которых описана выше, смешивают в количестве по 0,1 мкг в 10 мкл 70мМ трисгидрохлоридного буфера, рН 7,6, содержащего 5 мМ дитиотреитол, 5 мМ хлористый магний, 1мМ АТФ. Для проведения реакции лигирования добавляют 10 ед. ДНК-лигазы фага Т4 и проводят инкубацию в течение ночи при 4 град.

Полученной таким образом лигазной смесью трансформируют клетки E.coli. НВ101. Для этого клетки E.coli выращивают в 100 мл среды LB при 37 град. и интенсивном перемещивании до достижения оптической плотности при 600 нм 0,4-0,5. Культуру охлаждают на льду, центрифугируют при 3000 об/мин в течение 10 мин при 0 град., 15 ресуспендируют в 50 мл 0,1М хлористого кальция, инкубируют на ледяной бане 40 мин, повторно центрифугируют при тех же условиях, суспендируют в 5 мл раствора хлористого кальция, добавляют глицерин до 20 проц. Полученные таким образом компетентные клетки расфасовывают аликвотами по 200 мкл и хранят замороженными при -70 20 град. до использования.. Для трансформации компетентные клетки E.coli размораживают в ледяной бане, добавляют к суспензии клетск смесь продуктов лигазной реакции и проводят инкубацию в ледяной бане в течение 40 мин. Далее клетки подвергают тепловому шоку в течение 2 мин при 42 град, после чего инкубируют в 1,5 мл среды LB при 37 град. в течение 1 часа. Суспензию клеток концентрируют центрифугированием при 3000 об/мин в течение 10 мин и растирают по поверхности чашки с той же питательной средой, содержащей 2 проц. агара и 50 мг/л ампициллина.

30 Из полученных вышеописанным образом отдельных клонов трансформантов выделяют плазмидную ДНК методом, аналогичным методу выделения плазмиды р69А, с тем отличием, что выращивание клеток Е.coli ведут в 10 мл питательной среды и все объемы растворов соответственно уменьшают в 50 раз по сравнению с указанными. Кроме

того, вместо последней стадыи очистки (центрифугирования в растворе клористого цезия) используют обработку панкреатической РНКзой. Для этого осадок нуклеиновых кислот, полученный при осаждении изопропанолом, растворяют в 100 мкл буфера для рестрикции и обрабатывают 10 мкл раствора РНКазы (1 мг/мл) в течение 30 мин при 37 град. Такой препарат используют для рестрикционного анализа строения плазмид в индивидуальных клонах. В случае плазмиды рUC(МF)-2 анализ проводят следующим образом. К порциям по 3 мкл препарата плазмиды добавляют по 7 мкл буфера ВС и далее отдельные порции обрабатывают следующими комбинациями рестрикционных эндонуклеаз (по 10 ед.): Sall+HindIII (искомая плазмида дает фрагменты 1,1, 0,5 тл.о.) и ЕсоRI (фрагмент 1,6 тл.о.). Из отобранного таким образом трансформантного клона, содержащего плазмиду рUC(МF)-2, препаративно выделяют плазмидную ДНК, как описано для плазмиды р69А.

15 С целью получения плазмиды рАС313 плазмидную ДНК рUC(MF)-2 (50 мкг) гидролизуют смесью (по 100 ед.) рестриктаз Sall и HindIII в 100 мкл буфера ВС в течение 3 часов при 37 град. Фрагмент ДНК размером 1,1 т.п.о очищают электрофорезом в агарозном геле, как описано выше. Теми же методами препаративно очищают векторный Sall-

20~ HindIII фрагмент плазмиды pJDB207. Лигируя два этих фрагмента, проводя трансформацию клеток E.coli и рестрикционный анализ трансформантных клонов рестриктазами Sall+HindIII, Ват HI+HindIII, отбирают клон, содержащий плазмиду рАС313.

С целью получения плазмиды рАС313-1, плазмидную ДНК рUС(МF)-2 (50 мкг) гидролизуют 100 ед. рестриктазы Есо47I в 100 мкл буфера ВС в течение 3 часов при 37 град. Далее к раствору ДНК добавляют 100 мкл 100 мМ трис-гидрохлоридного буфера рН 7,4, содержащего 50 мМ хлористый магний, и все четыре дезоксинуклеозидтрифосфата (дАТФ, дГТФ, дТТФ, дЦТФ) в концентрации 1 мМ и 20 ед. "кленовского" фрагмента ДНК-полимеразы І. После инкубации в течение часа при комнатной температуре, ДНК-полимеразу инактивируют нагреванием при 65 град. в течение 10 мин., после чего проводят гидролиз плазмидной ДНК 100 ед. рестриктазы HindIII в течение 2 часов при 37 град. Из полученного гидролизата фрагмент ДНК размером 0,51 т.п.о очищают

10

15

30

электрофорезом в агарозном геле, как описано выше. Теми же методами получают и препаративно очищают векторный Smal-HindIII фрагмент плазмиды рАС313. Лигируя два этих фрагмента, проводя трансформацию клеток E.coli и рестрикционный анализ трансформантных клонов рестриктазами Sall+HindIII, BamHI+PstI, отбирают клон, содержащий плазмиду рАС313-1.

Плазмидный вектор рАС137 конструируют с применением вышеописанных методов по следующей схеме: из плазмиды рVY18, гидролизованной рестриктазой ВатНІ, выделяют 0,6 т.п.о. фрагмент АНК, который дополнительно подвергают гидролизу эндонуклеазой Sau3A и из полученного гидролизата очищают фрагмент размером 0,35 т.п.о. Этот фрагмент лигируют с линеаризованной рестриктазой ВатНІ плазмидой рАС313-1 и после трансформации отбирают по данным рестрикционного анализа (ВатНІ+HindIII, Есо47III+HindIII) клон, несущий плазмиду рАС137.

Фрагмент ДНК, содержащий кодирующую часть гена интерлейкина-2 выделяют из гидролизованной рестриктазой Cfr13I плазмиды рАА12.13-23 и проводят обработку очищенного фрагмента (1 мкг) 3 ед. "кленовского" фрагмента ДНК-полимеразы І. Такой же обработке 20 подвергают очищенную линейную форму вектора pAC137, гидролизованного ээндонуклеазой HindIII. Лигируя эти два фрагмента ДНК и проводя трансформацию бактерий, отбирают по данным рестрикционного анализа (SalI+XbaI, фрагмент 1 т.п.о.) клон, несущий плазмиду pACIL, в которой фрагмент гена интерлейкина-2 25 находится в правильной ориентации относительно промотора.

С целью получения окончательной конструкции - плазмидного вектора экспрессии pJDB(ALPHOIL) - проводят одновременное лигирование трех очищенных фрагментов ДНК: 1 т.п.о. Sall-Xbal фрагмента плазмиды pACIL, 0,9 т.п.о. Xbal-HindIII фрагмента плазмиды pJDB207, размером 6,3 т.п.о. Строение плазмиды pJDB(ALPHOIL) (фиг. 1) подтверждают рестрикционным анализом, используя рестриктазы EcoRI, Sall, BamHI и Xbal, а также их попарные комбинации.

Далее проводят трансформацию вектором экспрессии pJDB(ALPHOIL)

дрожжевых клеток, что иллюстрируется следующим примером.

Пример 2.

С целью получения штамма дрожжей Saccharomyces cerevisiae, 5 синтезирующего и секретирующего интерлейкин-2 человека, клетки дрожжей штамма GRF18 трансформируют плазмидой pJDB(ALPHOIL) следующим образом: Дрожжевой штамм-реципиент выращивают на среде YEPD (2 проц. пептона, 1 проц. дрожжевого экстракта, 2 проц. глюкозы) до достижения культурой оптической плотности при 600 нанометрах - 2-4. Клетки дважды промывают водой и один раз 0,1М натрий-цитратным буфером, содержащим 1М сорбит, суспендируют в том же буфере и обрабатывают сначала 150 мкл меркаптоэтанола в течение 15 мин. при 30 градусах, а затем 150 мкл глюкуронидазы в течение 30-60 мин.при той же температуре. Полученные таким образом сферопласты 15 трижды промывают одномолярным сорбитом, суспендируют в 0,01M трисHCL буфере, содержащем 0,01М хлористого кальция и 1М сорбита, и после добавления 10 мкг ДНК плазмиды pJDB(ALPHOIL) инкубируют 30 мин. при комнатной температуре. Затем к суспензии клеток добавляют 44 процентный раствор полиэтиленгликоля 4000 (Serva, ФРГ), выдерживают 20 ее 30 мин. при 30 град., затем 2 мин. при 42 град. и высевают глубинным посевом на среду SChis (0,67 проц. Yeast nitrogen base ("Difco"), 2 проц. глюкозы , 50 мг/л гистидина), содержащую 1 процент агара.

25 С целью анализа продукции клетками трансформантов интерлейкина-2 их выращивают на среде ПЕП (2 проц. пептона, 2 проц. глюкозы) до достижения стационарной фазы роста, и отделяют клетки центрифугированием при 5000 об/мин в течение 10 мин. В супернатанте определяют содержание интерлейкина-2 иммуноферментным методом.

30 С целью анализа продукции интерлейкина-2 иммуноферментным методом тестируемые пробы разводят в соотношениях от 1:5 до 1:100 50мМ бикарбонатным буфером (рН 9,5), помещают в лунки пластиковых плат для иммуноферментного анализа. На ту же плату помещают ряд разведений очищенного интерлейкина-2 (в диапазоне 2-100 нг). Далее

20

25

30

дают пробам высохнуть в течение ночи при комнатной температуре. После блокировки непрореагировавших реакционных сайтов платы инкубацией с однопроцентным раствором бычьего сывороточного альбумина при 37 град. в течение 30 мин. и промывки буфером PBS, в лунки добавляют раствор моноклональных мышиных антител к интерлейкину-2 МКАТ-265-1.2 (полученных в Белорусском НИИ гематологии и переливания крови) (по 2 мкг на лунку), а затем, после еще одной промывки, разведенный 1:200 коньюгат видоспецифических антител, специфичных к мышиным гамма-глобулинам и 10 пероксидазы (фирмы "Sigma"). После инкубации сформированных таким образом комплеков с субстратным раствором (0,0003 проц. перекись водорода, 4 мг/мл орто-фенилендиамина в 0.1 М натрий-ацетатном буфере рН 4,6) и остановки реакции добавлением равного объема 2М серной кислоты, измеряют оптическую плотность при 486 нм. Концентрацию интерлейкина-2 в анализируемых пробах определяют 15 сравнивая величину поглощения в опытных образцах с полученной в том же опыте калибровочной кривой.

Согласно полученным таким образом данным, клетки дрожжей штамма GRF18, трансформированные плазмидой pJDB(ALPHOIL) секретируют в культуральную среду примерно 1 мг интеерлейкина-2 на литр дрожжевой культуры. В культуральной среде контрольного штамма дрожжей (штамм GRF18, трансформированный плазмидой pJDB207) по данным этого теста интерлейкину-2, не белки, иммунологически родственные обнаруживаются.

Стабильность уровня продукции интерлейкина-2 штаммом GRF-18рЈОВ(ALPHOIL) проверяют следующим образом. Свежую колонию трансформанта засевают в 100 мл среды SChis (при росте на этой среде продукция интерлейкина-2 репрессирована высокой концентрацией неорганического фосфата) и выращивают до достижения стационарной фазы роста. Из такой культуры 1 мл засевают в 100 мл свежей среды SC с гистидином и выращивают до стационарной фазы роста. Таким образом проводят еще четыре последовательных пересева. Далее дрожжевые клетки из 10 мл каждой культуры отделяют центрифугированием и засевают в 100 мл среды ПЕП (при росте на этой среде происходит

10

15

20

дерепрессия синтеза интерлейкина-2). При иммуноферментном анализе культуральных сред после выращивания клеток различных поколений исходной культуры не обнаруживается различий в уровне синтеза интерлейкина-2. Таким образом, исходный уровень продукции этого белка штаммом GRF-18-pJDB(ALPHOIL) сохраняется на протяжении, по крайней мере, 20 генераций.

Биологическая активность синтезированного и секретированного штаммом GRF-18-pJDB(ALPHOIL) полипентида, измеренная по стандартной методике с использованием клеточной линии CTLL, по отношению к международному стандарту, составила величину порядка 10 млн. МЕ/мг очищенного белка, что практически равно удельной активности природного интерлейкина-2.

Суммируя вышесказанное, можно заключить, что полученный штамм дрожжей Saccharomyces cerevisiae GRF18-pJDB(ALPHOIL) синтезирует и секретирует в культуральную среду интерлейкин-2 человека на урозне около 1 мг/л, штамм может стабильно поддерживаться на средах, обеспечивающих репрессию синтеза интерлейкина-2. Секретируемый этим штаммом интерлейкин-2 имеет биологическую активность близкую к активности природного интерлейкина-2.

Штамм дрожжей Saccharomyces cerevisiae GRF18-pJDB(ALPHOIL) - продуцент человеческого интеррлейкина-2 - депонирован во Всесоюзной коллекции промышленных микроорганизмов под номером ВКПМ-Y1038.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ.

10

- 2. Метод согласно пункту 1, в котором упомянутый гибридный промотор состоит из фрагментов регулируемого дрожжевого промотора и промотора гена МF α 1.
- 15 3. Метод согласно пункту 2, в котором упомянутый регулируемый промотор является промотором гена PHO5.
 - 4. Метод согласно пункту 3, в котором в роли гибридного промотора используется промотор плазмиды рАС137.

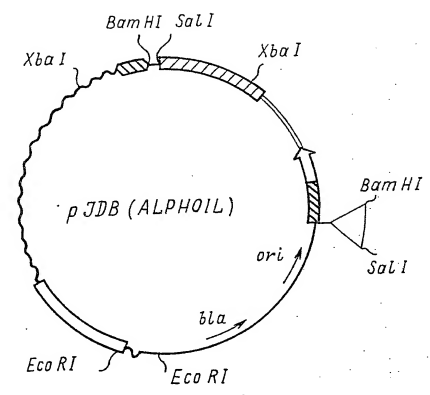
20

5. Метод согласно пункту 3, в котором гибридный промотор сконструирован слиянием 0.45 тл.о. Ватин-Есо47Ш фрагмента промотора РНО5 и 0.38 тл.о. ВspRI-HindШ фрагмента гена МF∝1, включающего части промотора и кодирующей области этого гена.

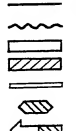
25

- 6. Метод согласно пункту 1, в котором упомянутой рекомбинантной конструкцией является плазмида pJDB(ALPHOIL).
- 7. Метод улучшения продуктивности и стабилььности штаммов продудентов гетерологичных белков в дрожжах за счет использования гибридных промоторов согласно пунктам 3, 4, 5.
 - 8. Рекомбинантная плазмида pJDB(ALPHOIL).

9. Штамм дрожжей Saccharemyces cerevisiae GRF18-pJDB(ALPHOIL), депонированный во Всесоюзной коллекции промышленных микроорганизмов под номером ВКПМ-Y1038.

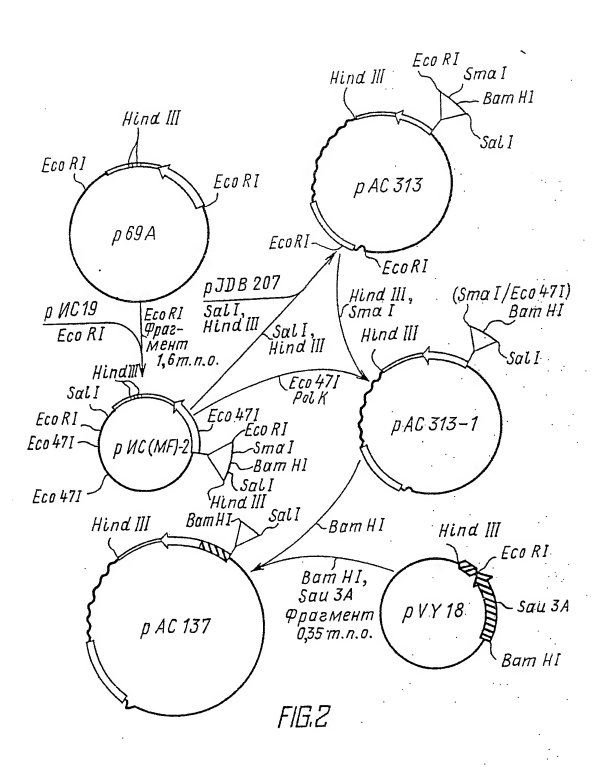


Фрагменты ДНК:



бактериальная плазмидная ДНК фрагмент 2мкм дрожжей ген LEИ 2 дрожжей кодирующий участок гена IL-2 человека препрообласть гена $MF \propto I$ терминатор транскрапции гена PH05 дрожжей гибридный $PH05-MF \propto I$ промотор

FIG.1



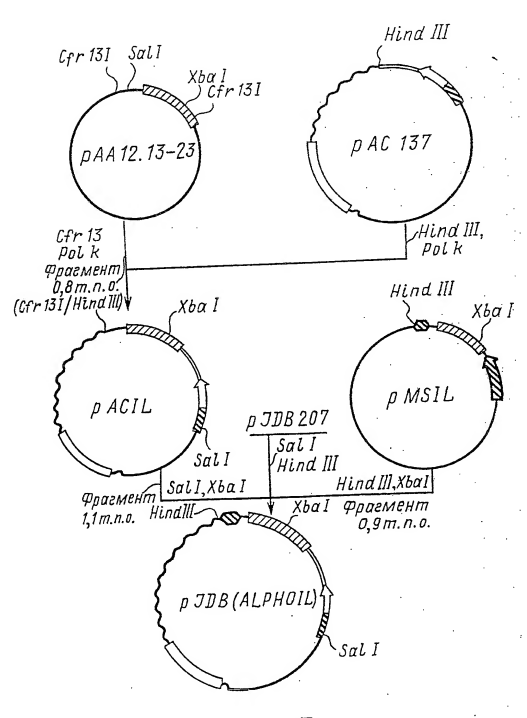


FIG.3

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/SU 89/00257

Scatter and all parally indicate at 1 6			
I. CLASSI	1. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) 6		
According t	to international Patent Classification (IPC) or to both National	al Classification and IPC	• • • •
IPC ⁵	C 12 N 15/26, 1/19, 15/81		
II. FIELDS	SEARCHED		
	Minimum Documentat	ion Searched 7	
Classificatio	n System Cia	assification Symbols	
	C 12 N 1/00, 1/20,	15/00 C 12 P 21/0	00
IPC ⁴			·
	Documentation Searched other that to the Extent that such Documents ar	n Minimum Documentation re Included in the Fields Searched 8	
III. DOCU	IMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		La de Oleja Ala 13
Category *	Citation of Document, 11 with Indication, where appro	priate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
A	EP, A1, 0142268 (AJINOMOTO 22 May 1985 (22.05.85), to figures 1-5	o co., INC et al.),	1-3
A	US, A, 4738927 (AJINOMOTO April 1988 (19.04.88), th figures 1-8	CO, INC), 19 e claims,	1-3
A	EP, A2, 0194818 (TAKEDA C LTD), 17 September 1986 (claims, figures 1,2 (cite tion)	1 / 2 (19 2 0 0) 2 (2110	1-3
"A" do	tial categories of cited documents: 10 ocument defining the general state of the art which is not onsidered to be of particular relevance	"T" later document published after or priority date and not in com- cited to understand the princip invention	de or theory underlying the
"L" de	arlier document but published on or after the international ling date occument which may throw doubts on priority claim(s) or hich is cited to establish the publication date of another of connectified)	"X" document of particular releva cannot be considered novel of involve an inventive step "Y" document of particular releva	nce; the claimed invention
"O" de	nich is cited to establish the process of the specified of the special reason (as specified) ocument referring to an oral disclosure, use, exhibition or the means ocument published prior to the international filing date but	cannot be considered to involve an invention as a considered to involve an invention and countries, use, exhibition or document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled	
later than the priority date claimed			- parone ramay
IV. CER	RTIFICATION the Actual Completion of the International Search	Date of Mailing of this International	<u> </u>
	June 1990 (15.06.90)	06 July 1990 (06.	07.90)
	ional Searching Authority	Signature of Authorized Officer	·
-	ISA/SU		

отчет о международном поиске

Международная заявка № PCT/SU 89/00257

1. КЛАССИФИК	АЦИЯ ОБЪЕКТА ИЗОБРЕТЕНИЯ (ОСЛИ ПРИ	моннются несколько классификационных индоксов,
укажита все	в Мондународной илассифинацией изо имациой, так и с МКИ 5—CI2N I	обретений (МКИ) или как в соотвотствии с нацио-
II. OFTACTH TO	HCKY	TOUCKON?
	Минимум донументации, с	
Классифинання Система	. Нивсенс	рикалиония в вусрики
mkn ⁴	CI2N I/00, I/20, I5/	
Документ	ация, охваченная поиском и не входиг насколько она входит	вшая в минимум документации, в той мере, в область поискай
	is absolutely golden	V A 9
нь докуманть Натего-	1. ОТНОСЯЩЧЕСЯ К ПРЕДМЕТУ ПОИСЬ Сылка на документ", с указанием, гд относящихся к предмету	в несоходимо, частем,
A EP 22	, AI, 0142268 (AJINOMO , MAR 1985 (22.05.85), 0	ото сс., імс ^и другие), І-3 рормула, фиг. І-5
A US	A, 4738927 (AJINOMOT) 1988 (19.04.88), форму	o co, inc), I9 aпре- I-3 ула, фиг I-8
A EP	, A2, 0194818 (TAKEDA 1), 17 сентября 1986 (1 г 1,2 (указано в описа	CHEMICAL INDUSTRIES, I-3 I7.09.86), формула
* Особыв на	тогории ссылочных документов	
"А" документ, нихи, кото - отношения .Е" более ранн	определяющий сбщий уровень тех- рый не имеэт наиболее бливкого к предмету приска. ий патентный документ, но опубли-	"Т" болев поздний документ, опубликованный после даты международной подачи или даты приоритета и не порочащий заявку, но приведенный для понимания принципа или теории, на которых основывается изобретенне, "Х" документ, имеющий наиболее близкое отноше-
посла наа.		нио к предмету поиска; заявленное изосретенно не обладает, ноинакой и изобретательских
нио(я) на с цолью ус го ссылоч целлх (пая	подвергающий сомнению притяза- приоритет, или который присодится становления даты публикации Аруго- чого докучения, а такию в других у указано).	уровнем. У* документ, имеющий наиболов близков отношенно к продмету поиска; документ в сочетании с одним или несколькими подобными документами перочит изобретательский уровень сила-
ubilAgutati	относящинся и устному расирштию, о, выставия и т. д.	лаиного изобратения, такое сочетание должно быть очевидно для лица, обладающего познаниями в данной области техники.
pageigh ni	спубликованеви до даты междуна- одачи, ист в сате дота исперацивые перитето.	же патентного ссыряства.
IV. YAOCTO	PRENIE OTHTA	
панска	ельного завершения менедународного	дата отправки настоящего ответа о международ- нов поиско 1990 (06.07.90)
\	ня 1990 (15.06.90)	(
Мождуна; одн	ый поисковый орган ІЗА/ЗЦ	Гюдинсь уполноноченного лица Н.Шепелев

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:	
☐ BLACK BORDERS	
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
A FADED TEXT OR DRAWING	
☑ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES	
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.